# (9) 日本国特許庁 (JP)

10特許出願公開

# ⑩公開特許公報(A)

昭59-211036

⑤Int. Cl.³G 03 C 1/685/00

識別記号

庁内整理番号 7267—2H 7267—2H 砂公開 昭和59年(1984)11月29日

発明の数 1 審査請求 未請求

(全 5 頁)

## 69光重合可能な画像形成用組成物

20特

願 昭58-85625

荒木泰彦

220出

願 昭58(1983)5月16日

70発明者

尼崎市立花町1丁目19番36号

70発 明 者 柳沢邦夫

八幡市西山和気11番地の3

⑫発 明 者 松扉初

大阪市東淀川区大道南 1 丁目17 番79号

⑪出 願 人 積水化学工業株式会社

大阪市北区西天満2丁目4番4

号

#### 明 郷 書

発明の名称

光重合可能な画像形成用組成物

#### 特許請求の範囲

- 1. 高分子材料からなるベインダー、 光重合性を 有するモノマーもしくはオリゴマー、 光重合性 始 朔、還元型染料及び前配光重合開始 剤とは異 なる光吸収波長域を有する第 間 b 族 オニクム塩 型 光活性 化剤を含有することを 特徴とする光重 合可能 な 画像形成用組成物
- 2 銀刊 b 族 オニクム塩がトリアリルスルホニクム塩である特許 請求の範囲第1項記載の光重合可能な画像形成用組成物

#### 発明の詳細な説明

本発明は光重合可能な画像形成用組成物に関する。

従来より、高分子材料からなるパインダー、光 重合性を有するモノマーもしくはオリゴマー、 光重合開始剤などからなる組成物を基材面に重 布したものに、陰画等を通して光を当て、光が 当たった部分を重合ないし架橋させて溶剤に対し、不存化させ、先が当たってない部分を溶出させることにより基材上に画像を形成しりるととが知られており、この原理は版材やブリント配線板の製造に応用されている。

又、上記組成物に例えばロイコ染料等の光発 色剤を加えておき、光が当たった部分と当たらなかった部分とを明確に判別できる様にし、それによって多重曝光等を可能にすることも知られている。

**– 1 –** 

これは、光重合開始剤などに吸収される光エネルギーが光重合ないしは架構と、染料の発色の両方に分割して使用されることに超因するものと推測される。

本発明は上記の如き従来の欠点を解消し、染料の発色のために感度が低下して関光時間が長くなることのない、感光性が良好にして、作業性に優れ、多重顕光にも適した画像形成用組成物を提供することを目的としてなされたものである。

即ち、本発明の要旨は高分子材料からなるバインダー、光度合性を有するモノマーもしくはオリゴマー、光度合開始剤、避元型染料及び前配光度合開始剤とは異なる光吸収波及域を有する第1ト族オークム塩型光活性化剤を含有するととを特徴とする光度合可能な画像形成用組成物に存する。

本発明に用いられるパインダーは、高分子材料からなるもので、従来より画像形成用組成物のパインダーとして用いられていたものはいず

トリ メチロールプロペントリアクリレート (又はメ タクリレート) 等が、あるいはこれらが更にオ リゴマー化したものが挙げられる。

これらの光重合性を有するモノマーもしくは、 オリゴマーは、光重合によりパインダーにから みついて不溶化したり、感光基を有するパイン ダー高分子材料と重合もるいは架橋反応すると とで強固な画像形成する。

本発明に用いられる光重合開始剤は、従来から用いられる開始剤が使用できるが、内でもフェニルケトン系の光重合開始剤が好適である。 光重合開始剤の具体例としては、ペンソフェノン、(入max=330nm)(入maxは光 吸収スペクトルの最高ビークの液長を示す)、 P・P'ービス(ジメチルアミノ)ペンソフェノン(以下ミヒラーケトンという)(入max=370nm)などのPーアミノフェニルケトン、ペンゾイン、ペンブイン、ペンブイン、ペンブロビルエーテル、ペンブロビルエーテル、ペンブロビルエーテル、ペンブロビルエーテル、ペンブロビルエーテル、ペンブロビルエーテル、ペンブロビルエーテル、ペンブロビルエーテル、ペンブロビルエーテル、ペンブロビルエーテル、ペンブロビルエーテル、ペンブロビルエーテル、ペンブロビルエーテル、ペン れも使用可能であり、例えば溶剤現像型では溶 剤に良溶であるととが重要である。具体的には、 アセチルセルロース、アセチルプチルセルロー ス、ポリアクリル酸メチル、ポリメタクリル酸、 メタクリル酸ーメタクリル酸メチル共重合体等 が挙げられる。

ツル アンスラキノン、 2 ーメチルーアンスラキ ノン、 2 ーエチルーアンスラキノン、 2 ーtert ブチルーアンスラキノン、 2 ー アミノアンスラ キノン 等が挙げられ、多くは 3 2 0 ~ 3 7 0 nm の波長の光エネルギーを吸収して、重合開始剤 として作用する。

又、とれらの光重合開始列は2種以上を混合して用いるとともでき、例えばペンゾフェノンと
ミヒラーケトンの混合物は吸収する光の波長が
ずれており、照射光による重合開始効率が改良
されて、第光時間がより短縮されるので好適で
ある。

次に、本発明においては、量元超染料及び第刊 b 族オニクム塩型光活性化剤の組合わせが、光発色剤として用いられる。酸光活性化剤は前配光塩合開始剤とは異なる光敏収波及収を有するものとなされる。

即ち、本発明における避元型染料は第 YI b 族オニウム塩型光活性化剤により酸化されて着色型となるものであり、具体的には、メチルカブリ

ルブルー(無色→背)、トルエンブルー(無色 →紫)、フェニルアントラニル酸(無色→赤紫) やラクトン型又はラクタム型のトリアリールメ タン系染料あるいはラクトン型又はラクタム型 のフルオラン系染料、更に具体的にはクリスタ ルバイオレントラクトン、マラカイトグリーン ラクトン、ローダミンラクタム、次の構造式 [,

$$\begin{array}{c} C_{\iota} H_{0} - N \longrightarrow 0 \\ C_{\iota} H_{0} & C & M \\ \end{array}$$

-7-

nm)、 ジフエニルー 2 、 5 ー ジメチル フエニルスルホニウムへキサフルオロアーセネート (入 max = 3 0 7 nm)、 トリス (4 ーメチルフエニル) スルホニウムフルオロボーレイト (入 max = 2 7 8 nm)、あるいは

$$\{ \bigcirc \bigcirc \bigcirc \bigcirc \bigcirc ] \{ AsF_{\bullet} ]^{-} (Amax = 316nm)$$

好である。

これらの第 N b 族 オニウム塩は、前記した光重合開始剤と異なる光吸収放長域を有するものが選択して使用されるが、両者の光吸収放長域の登は一般に、吸収スペクトルの最高のビークを示す波長の差で約20 nm以上なされる。 但し、上記光活性剤及び光重合開始剤の吸収スペクトルの最高のビークの差が10 nmでもよく、 逆に分布が共に広い場合は側をば50 nm 以上必要であるから、両者は、吸収スペクトルのビークの波長及び分布を考慮して、前光度合開始剤

本発明において使用される、銀門 b 族オニク ム塩型光活性化剤は、次に示す一般式の化合物 を指す。

[R<sub>1</sub> R<sub>2</sub> R<sub>3</sub> V|b] + [MXn]

(式中 R<sub>1</sub> . R<sub>2</sub> . R<sub>3</sub> は アリール 基、 N b は 破 t 、 セレン、 テルルから 選ばれる 周期 律 表第 N b 族 元 宋、 M は 避 移 金 縣 、 希 士 類 元 宋 、 ラン タ ノ イ ド 類 元 宋 、 ア ク チ ノ イ ド 類 元 宋 及 び B . P . A s 等 の 半 金 属 か ら 選 ば れ る 元 宋 、 X は ハ ロ ゲ ン で あ り n は 1 ~ 6 の 整 数 を 示 す 。 )

式中の錯路イオンとしては、BF<sub>4</sub><sup>-</sup>. PF<sub>8</sub><sup>-</sup>. SbF<sup>-</sup>. FoCe<sup>-</sup>. SnCe<sub>6</sub><sup>-</sup>. SbGe<sub>6</sub><sup>-</sup>. BiGe<sub>5</sub><sup>-</sup>. AeF<sub>6</sub><sup>-2</sup>. GaGe<sub>6</sub><sup>-</sup> などがある。

これらの第 g b 族 オニ p A 塩 光 活 性 化 剤 の 具 体 例 と し て は 、 次 の も の が 挙 げ ら れ る 。 即 ち 、 ト リ フ エ ニ ル ス ル ホ ニ p A へ キ サ フ ル オ ロ ア ー セ ネ ー ト (入 m a x = 2 9 8 n m) (入 m a x は 光 殴 収 ス ペ ク ト ル の 最 高 ピ ー ク の 波 長 を 示 す ) 、 ト リ ス ( 4 ー ト ト キ シ フ エ ニ ル ) ス ル ホ ニ p A ヘ キ サ フ ル オ ロ ア ー セ ネ ー ト (入 m a x = 2 8 0

に主として吸収されて利用される放長の光が、 上記光活性化剤を活性化して酸化剤として働かせ、前配避元型染料の発色にも利用されて組成物の蛋合硬化を実質的に阻害することのない液長娘の差があるものとなされるのである。

尚、上記の第 N b 族 オニクム塩の製造については、J. Am. Chem. Soc. <u>91</u>, 145 (1969年) や J. Org. Chem. <u>35</u>, K8, 2332 (1970年) によって鮮細に説明されている。

本発明で用いられる銀¶b族オニクム塩型光活性化剤は、量元型染料に対する他の光活性化剤とは異なり、気泡が発生したり、窒温で長期間保存した時に分解したりする恐れがなく、長期の品質安定性に使れている。

本発明組成物を導い網箔を設りつけた銅炭積層板等に積層して用いるに誤して、その密着性を改善するために密着促進剤を混合してもよい。
又、熱重合無止剤、可塑剤、離燃化剤等を必要
に応じて加わえるととができる。

、本発明組成物を得るには、上配した高分子材

又、上配組成物の成分の量的解係としては、高分子材料からなるバインダー100度量部に対し、光度合性を有するモノマーもしくはオリゴマーが10~300度量部、光度合開始剤が0.1~20度量部、避元性染料が0.01~10重量部、第1b族オニクム塩光活性化剤が0.001

本発明組成物はレリーフ印刷版の作成やフォトレジストの用途の用途に用いられることがで

-11-

更に、本発明組成物における避元型染料及び 第月b族オニウム塩型光活性化剤の組合わせの 光発色剤は、解光接短時間で増色像が消えたり することなく、増色安定性に優れ作業性が改善 されるのである。

又、従来にかいてロイコ染料系の発色剤が用いられた場合には、照射光のエネルギーが組成物の重合ないし架積と発色の両方に分割されるためと推測されるが、組成物の重合硬化反応速度が低下し、より長時間の解光を裂していたのに比べて、本発明組成物にかいてはこの様な欠点がなく、短時間の解光で十分であり、第光作業性にも優れているのである。

## 〔 実施例 1 〕

ポリメチルメタクリレート  $(\widehat{\mathsf{Mw}} = 2.0 \times 10^5)$  6 0  $\mathscr{G}$  トリメチロールプロバントリアクリレート 3 3  $\mathscr{G}$  ペンソフエノン 3.5  $\mathscr{G}$  1 に ラーケトン 1.5  $\mathscr{G}$  クリスタルパイオレントラクトン 1.0  $\mathscr{G}$  トリフエニルスルホニウムへキサフルオロアーセネイト 0.1  $\mathscr{G}$ 

き、治常部におかった形がなを強さったには、ながいない。というないのでは、これが、のでは、ないののでは、ないののでは、ないのでは、ないののでは、ないののでは、ないののでは、ないのでは、ないのでは、ないのでは、ないのでは、ないのでは、ないのでは、ないのでは、ないのでは、ないのでは、ないのでは、ないのでは、ないのでは、ないのでは、ないのでは、ないのでは、ないのでは、ないのでは、ないないが、ないのでは、ないでは、ないのではないのでは、ないのでは、ないのでは、ないのでは、ないのでは、ないのでは、ないのでは、ないのでは、ないのでは、ないのでは、な

そして本発明組成物は、その中に含まれる第~1 b 族オニクム塩型光活性化剤が凝元型染料を光活性化酸化することにより、膨光部分が発色するので、燃光過程での解光部分と非解光部分の 判別が容易であり、多重燃光する場合や端光状態を確認する場合に非常に便利である。

-12-

以上の化合物をメチルエチルケトンに溶解し、 全量を300gとした溶液をポリエチレンテレフタレートフイルム支持体に乾燥後の厚みが50 μmになるように強布し、被膜を乾燥した後、 これを115℃の温度で銅が被覆されたガラス 繊維強化エポキン樹脂板に上配被膜が躺面と接 するように積胎した。

端光後、ポリエチレンテレフタレートフイルム 支持体を創離し、第光扇を1.1.1-トリクロロエタン中に浸漬して現像し(未解光部分を 除去)乾燥した。テスト用陰面による面像にか 

# [ 実施例 2 ]

避元型染料としてクリスタルバイオレットラクトンの代りにローダミンラクタム、第 VI b 族オニクム塩型光活性化剤として、トリフエニルスルホニクムへキサフルオロアーセネイトの代りに、ジフエニル 2.5ージメチルフエニルスルフオニクムへキサフルオロアーセネイトを用いること以外は実施例1と同様にして、テスト用陰面、ブリント配線の形

-15-

	比 敏 例			
	1	2	3	4
ポリメチルメタクリレート	609	60	60	60
トリメチロールプロパン トリアクリレート	339	3 3	3 3	3 3
ペッソフエノン	3.5 9	3. 5	3. 5	0
ミヒラーケトン	1.59	1.5	0	3.5
イミダゾリル二量体 注1)	0	1	1	1
ロイコクリスタルバイオレツト	0	1	1	1
90mj/cd 服射時の 硬化の程度 注2)	9階段	5	2	1
<b>発色数光度</b>	0	0. 3	0.3	0. 3
解像力 注3)	50 #m	200	200<	200

- 注1) 2 (0 クロロフエニル) 4.5 ジメ トキシフエニルイミダゾリル二量体
- 注2) 実施例1 と同様に、テスド用機画における 画像で光重合で残つた階段数を設示
- 注3) 比較例 3。 4 は 2 0 0 pm より大きく 解像力 が悪いことを示す

成を行つた。

その結果は、露光部分の硬化の程度、解像力、 発色の程度がいずれも実施例1と同様であると とが認められた。

### [比較例1~4]

下表に示される。組成物を用いて、実施例 1 と同様に解光、現像、ブリント回路の形成を行つた。 結果は下表に示す通りであつた。

以下余白